IMMOBILIZED ENZYME MEMBRANE AND PRODUCTION THEREOF

Publication number: JP62083885

Publication datas Inventors

1987-04-17

HIBINO TAKESHI; OKADA TAKESHI; NAKAO KAZURO; SAHASHI HIROKO

NITTO ELECTRIC IND CO

Applicants Casalfication

- Internationals

B01D57/00; B01D69/14; C07K17/06; C12N11/02; C12N11/06; C12N11/06; B01D57/00; B01D89/00; C07K17/00; C12N11/00; (IPC1-7): C07K17/08; C12N11/06

B01D67/00R14; B01D69/14B; C12N11/02; C12N11/06;

C12N11/08

Application number: JP19850225435 19851008 Priority number(s): JP19850225435 19851008

EP0223389 (A1) US4963494 (A1) EP0223389 (81)

Report a data error here

Abstract of JP62083885

PURPOSE:An immobilized enzyme membrane, obtained by covalently bonding an enzyme to a porpus PURPOSE:An immobilized enzyme membrane, obtained by covalently bonding an enzyme to a porous layer of an anisotropic ultrafiliration membrane through >=2 functional groups of a water-soluble high polymer held in a crosslinked state, capable of keeping the enzyme in a highly active state and usable for a long period without elimination of the enzyme. CONSTTUTION:An anisotropic ultrafiliration membrane consisting of a dense layer having 1,000-1,000,000 fractionation molecular weight and a porous layer, supporting the above-mentioned layer and having several mum-100mum pore diameter is prepared, impregnated and washed with a solution of a water-soluble high polymer, e.g. polyetrylenelmine, having >=2 functional groups in <=1w1\% concentration from the porous layer side under 0.1-1,0kg/cm<2> pressure. A crosslinking agent solution, e.g. glyoxal, is then permeated from the porous layer side within the above-mentioned pressurzing condition range to crosslink the water-soluble high polymer. The uncrosslinked water-soluble high polymer is further removed by back washing which is normal washing treatment. An enzymic solution is then permeated from the porous layer side to covalently bond the enzyme to the porous layer through the functional groups of the above-mentioned water-soluble high polymer and afford the aimed immobilized enzyme membrane. polymer and afford the aimed immobilized enzyme membrane.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

19日本国特許庁(JP)

の特許出願公開

@公開特許公報(A)

昭62-83885

@Int Cl.4

織別記号

庁内整理番号

四公開 昭和62年(1987)4月17日

C 12 N 11/06 // C 07 K 17/06

7823-4B 8318-4H

審査請求 未請求 発明の数 2 (全5頁)

❷発明の名称

酵素固定膜及びその製造方法

图 既60-225435 の特

健

猛

朗

爾 昭60(1985)10月8日 多出

比 野 8 肉発 明 岩 M 田 **砂発** 明 沯 尾 和 中

茨木市下穂積1丁目1番2号 日東電気工業株式会社内 茨木市下穂積1丁目1番2号 日東電気工業株式会社内

茨木市下桅積1丁目1番2号 日東電気工業株式会社内

明 者 6.60 裕 7 楯 明 者 ' 佐 の発

茨木市下穂積1丁目1番2号 日東電気工業株式会社内

ÐЩ 頤 人

茨木市下穂街1丁目1番2号 日東電気工業株式会社

1. 强明四名称

群集団定原及びその製造方法

2.特許請求の範囲

(1) 長方性限外線過級の多孔質層に、少なくとも 2個の官能益を有する水溶性高分子が架切状態に て保持されており、且つ該官能盡を介して酵業が 共有結合されていることを物徴とする原象固定原。

(2) 具方住限外雄遊艇がポリスルホン膜である侍 許請求の範囲第1項記載の酵素固定媒。

. (3)水溶性高分子がポリエチレンイミンまたはポ リナリールアミンである特許請求の超囲第1項記 似の辞業固定膜。

(4)水路性高分子がジアルデヒドまたはジイソン アネートにて来機されている特許請求の範囲第 1 項記載の酵素固定額。

(5) 異方性限外種過期の多孔質層側から少なくと も 2 個の官能器を有する水熔性局分子部液を 0.1 ~ 1.0 lp/00 加圧条件下にて含度、洗浄した後、 架御利路液を前配加圧条件範囲内にて多孔質周側

March 18 18

から透過させて前記水格性高分子を架機せしめ、 さらに未架磁の水形性高分子を緻密層鋼からの逆 洗浄によって除去し、次いで酵果密放を多孔質温 側から前記加圧条件以下で透過させて前記水路性 高分子の官能務を介して群席を共有結合させるに とを特徴とする酵素固定膜の製造方法。

(G)異万性限外碰過腹がポリスルホン腿である特 許請求の範囲は5項記載の砂集固定数の製造方法。

(7)水俗性高分子がポリエテレンイミンまだはポ リナリールアミンである特許請求の範囲第5項記 数の群業固定膜の製造方法。

(8)水格性高分子がジアルデヒドまたはジイソシ アネートにて架破されている特許請求の範囲解5 項記載の群業間定集の製造方法。

3. 磊明の詳細な説明

〈産業上の利用分野〉

本発明は群業固定度及びその製造方法に関する ものである。

く従来の技術〉

近年、群集反応を利用した工製的規模での契范

1 5 1 1 1 1 WW

The Arman State of the Salar

4 1521 A. P.

特開昭62-83885(2)

は医療品や食品工業の分野で吸んに行なわれているが、研究自体の価格が高価なことや、搭限状態にて使用した場合に反応後にかける生成物と解案の分離や回収が困難であるととなどの問題点から、租物体に依然を固定する、所謂固定化が累の手法が強々使討されている。

区応生成物と所次の分離を伊及反応と同時に処理できる方法として限外銀過級の如き膜を利用した刀法が研究されており、相関分離視数の商品にた刀法が研究されており、相関外連が係めて容易にたるものとしたよンプレンリアクターが提案を固定したメンツリアクターが提案を出方法とは、特別的59-25686号公報に存業をグルと共に對入包括する方法(特公昭57-41238号公報の発されていないのが残失である。

く発明が解決しようとする問題点〉

ことを特徴とするものである。

さらに、かかる解案固定膜を得る好適な製造場 吸は、異方性限外促過期の多孔質層倒から少なく とも2個の質能器を有する水溶性高分子解液を0.1 ~1.0 4/4の加圧条件下にて含役、洗净した後、 災機利解散を加配加圧条件範囲内にて多孔質層側 から透過させて前記水路性高分子を報路性しめ、 さらに未架例の水路性高分子を報路層側からの逆 洗净によって除去し、次いで解案格板を多孔質層 側から前記加圧条件以下で過過させて水份性高分 子の質配器を介して酵器を共有積合させることを 特徴とするものである。

本発明にかいて出いられるめ方性限外認過疑は、分職分子はが1000~1,000,000 の性能を有ける限制度と、はほを担押する孔僅が改き、~100 kmのの形式質問とからなるものであり、その形状は平板状、質状、中型系状など任意に逃択することができる。好ましくは有効風面積を大きくし、固定化されたが果と必要との接触面似を大きくけるために中型系状際とするととが望ましい。

従って、本発明の終1の目的は、酵素の固定化 はが多く、且つ高活性に維持出来て装質との反応 生成物、特に高分子蒸質との反応生成物である低 分子生成物の分段機能に使れた酵深固定酸を提供 することにある。

本始明の第2の目的は、上記的末途定版を効率 よく製造するための方法を提供するととにある。 〈問題点を解決するための手段〉

本発明者らは、上記目的を達成するために供窓 研究を行った結果、異方性限外傷過度の多孔変層 に、加圧条件下にて特定の水溶性高分子を透過、 含受させ、現傷別によって架物せしめた後、酵素 の溶液を透過、含受させて固定化られた解析が自 由近に優れ、酢素活性が非常に高い解析固定敗が 待られるととを見い出し、不発明に置ったもので ある。

即ち、本銘明の除業間定該は、共方性限外が追 族の多孔質層に、少なくとも2個の官能指を有す る水器性高分子が架破状態にで保持されており、 且つ駄管能器を介して際来が共有組合されている

上記版外が過度を製造して用いる材料としては、例えばポリスルホン、ポリエーテルロースにはポリスルホン、ポリアロース、ポリアロースをどが挙げられ、反応がよりなではある。というの材料は後述を存するものであれながない。というのとはできるものであれなが、では一般ななない。とれらのとしてものというながなったが、がいるというなどである。というなどであるというなどである。がいるというなどであるというなどであるというなどであるというなどであるというなどであるというなどであるというなどであるというなどである。

上記数方性限外報過額は既知の方法で製造することができる。その一例としては上記版材料を水と温和しりる低性有限部別、例えばジメチルスルホキンド、ジメテルホルムブミド・ジメテルアセトアミド、フェノール、クレゾール、エテレンクロルヒドリン、エテレングリコール、プロピレンクリコール、セルソルブ、クリセリン、メタノー

.÷.,

٠.

• : •

1 :

٠,٠

時間昭(32-83885(3)

ん、エタノール、プロパノール、ブタノール、ア セトン、ジオキサン、アトラヒドロフランなどの うち一位以上にお外せしめたのち、主としてか ちなる疑固なと接触させることによって接触外面 に破密層を有する各種形状の異方性限外違過 することができるが、政告層と多孔質層を有する 異方性限外認過限であれば如何なる方法、形状の ものであっても本発明の技術を適用することがで きる。

に時間がかかったり、多孔質層全体への均一な含 及を行ない能く、表層部のみへの含浸となり酵果 の紹合性の低下を招く恐れがある。

上記の如は後のような保証ののはは、のののでは、ののでは

このよりな契格別としては、グリオやサール、 グルタルアルデヒド、アジピンアルデヒド、マロ ンジアルデヒド、ジアルデヒド放初の如きジアル デヒド類、ヘキサメチレンジインシアネート、ト 200000、 質認益数が数十一数百のものが好ましく、使用する酵果の種類や膜材料の複類、 膜の形状に応じて適宜選択するととが出来る。 これらの水格性高分子のうち、ポリエチレンイミンやポリナリールアミンは冒電影数の調節が容易で、 反応性も高いので好遊に用いることができる。

上記水格性高分子の俗板を外方性限外の過程の 多孔質層に含せするにあたり、 紋荷板の治質吸収 は1 重数多以下、好ましくは 0.05 ~ 0.25 重量 多の範囲に設定する。 必質硬度が1 重量多を避え た場合は溶板粘度が減くなり、含度した水溶性高 分子が腫孔を閉塞し、基質溶板の透過水量が低下 して限外促過性能が低下することがある。

生た、水形性高分子の溶液を含浸する場合の加 E条件としては段外離過度の多孔質層質と段密度 の圧力差が 0.1~1 4/cm、 さらに 0.1~0.5 4/cm の範囲が好ましく、高加圧下での含没では多孔質 層内部、特に最密層例に水溶性高分子の圧弱化が 生じ、與孔を閉塞する恐れがある。また加圧条件 が低くすぎると水溶性高分子の多孔質層への含度

ルエンジインシアネートの如きジイソンアネート 類、ヘキサメテレンジインチェンアネートの知き ジインチオシアネート類などがなげられ、水溶性 高分子にポリアミノ酸を使用した場合には水溶性 カルポジイミドなどの結合試験を用いることもで きる。とれらのうち、特にジアルデヒド類やジイ ソシアネート類は水溶液中で比較的安定で及応性 も高いために好適に用いるととができる。

上記架資利は存取状態で使用するが、水部性高分子中の官能基位と試象強別中の官能基位とは気を別中の官能基位とのモル酸以比を2~50、好ましくは8~20とするととによって、のちには大と結合する官能基位を充分に投資でせることができる。また、用いた契殊別の官能基を一部利用してのちには最を結合させることもできるが、この場合は上記並の1.5~20倍並の果場列を用いることが異ましい。

次に 以方性服外 図過級の 多孔 質問に 水俗 性 高分子を含む、 架低したのち、 級密局側から通常の洗浄処理である逆洗浄化よって 多孔質 間に 延存する 未 架 値 の 水 佐 性 高分子 を 除 去 する。 し か る の ち ほ

医克朗克氏病 医克里特氏试验检尿病 医克勒特氏 医克勒特氏 医克勒特氏 医克勒特氏 医克勒特氏 医克勒特氏病 医二甲基甲基乙基

特開昭 62-83885(4)

出的液を多孔質階間より過過させて前記水が性務 分子の官能遊を介して共有結合させる。

前記水形性高分子は七の分子來端や旬銀に下く ノ 恋、 カルボキシル語、ヒドロキシル表でどの官 館薪を有しているので、既知の手法を用いて酵ネ が有する官能器と成形、さたは前配架機関やカップリンク列によって問扱的に共有結合させる。さ らに、 固定化された好名の可動性を大きくし、 研 次度記を高めるためにスペーヤーを介在させると ともてきる。

本発明に用いられるが器としては特に限定されるものではないが、本発明の酵素間定談を用いて限外で過誤としての特性を充分に発揮するためには多類類や昼白質の加水分がに用いることが有用であり、例えばエーアミラーゼ、グルコブミラーゼ、ベクチナーゼ、セルラーゼ、ムラミダーゼの如き多数如水分解解ま、パペイン、ペプレン、プロテアーゼの前き蛋白質加水分解酵素などが高分子が買から低分子物質を生成するものとして挙げ

経路である孔内に呼吸を保持しているので扱放機 会が確実に多くなり、基質溶液の大量処理及び分 想を短時間で速成できるものである。

〈尖施例〉

以下に本語明の突絡例を示し、さらに詳細に脱 例するが、本語明の技術的思想を逸脱しない範囲 で種々の応用が可能である。

突泊例1

ポリスルホン製限外超追用中空条状膜(日本電工脚製、NTU-3050)の小型モジュール(2¹×20 m, 200 本人、駅面積約 800 m)の多孔質側から0.1 多単位の成りエチレンイミン水形限(重要下均分子は70,000、1分子当りのアミノ遊改約400)を0.3 4/m の加圧下にて約30分选過させた。

さらに大位の水を用い同圧下にて税やしたのち、モジュール全体を 40℃ に機构しなから架線剤として 0.05 重位す のグルタルアルデヒド船放(りん位級価額 PH 7.0)を同加圧下で透過し、多孔質度に扱わされているポリエチレンイミンを架底し

られる。

上記がおを含む存在を透過させるに疑しての加 医条件は、前記水存性高分子や気格別を含於する 時の条件、即ち0.1~1 4/2 の範囲に設定し、且 つ前配合設時の加圧条件以下とする。加圧組合が 大きすぎると、近に保持されている水的性高分が が医密化された耐を新たに形成するために、延賀 砂弦を遊過させてが柔反応をさせる場合に、基質 の透過移動の解答となり、固定化したば数を反応 に将効估用するととかできなくなる。

く発明の効果〉

以上のように本発明の経典協定製は、お方性級、外域過期の多孔質層に、架機された水溶性局分子が保持され、設高分子の官能数を介して防深が共有的合によって固定化されているので、解説は高信性を有するように自由度が確保されてかり、且つ酵素反応を行なっても長時間に置って健業の配脱がなく使用できうるものである。また本発明の製造方法によれば、加圧条件下にて含要、透過させるので短時間での製造ができ、遊貨浴板の選過

ŧ.

室は下にて逆洗浄を行ない多孔質度に保持されたいポリエテレンイミンを除去し、次に 40℃にて多孔質層側から25 直接多のグルタルナルデヒドを数(りん環接倒液 pH 7.0)を 0.1 か/☆ の加圧条件にて透過し、ポリエテレンイミンのアミノ基を彷徨化した。 何加圧条件にて洗浄したのち 2.5 か/は の 4 ー アミラーゼ沿収(三共製、コクラーゼ、確度透散 pH 6.0)を前記加圧下にて透過しまず結合によって過定化を行ない、本発明の酵楽固定膜を得た。

比較例1

東韓湖としてのグルタルアルデヒド裕派を逃逃せず、ポリエテレンイミンの架協処理を行なわなかった以外は実施例1と同様の操作を行ない群業 協定級を得た。

突旋列1及び比較例1にておられた你来固定既に1度はまの可能性限め群在(昨晚級背板 pH 6.0)を 0.5 4/c の加圧下で供給し、一定期間毎に設由 歴明からの逆徒浄を行ないながら 40℃ にて鮮な

特開昭 62-83885 (5)

反応を続け、透過权中の選示値の金を脚定した。 災約別1の群集固定属を用いた数果を第1図に示し、比較例1の場合を第2図に示した。

実施別1の解案固定膜を用いた場合は1回目の 逆次界で活性の低下が見られるが、未結合の研集 が洗浄によって流出した妨決であり、以表信性の 低下はほとんど見られず、安定に研案が固定され ていることを示唆している。

一万、比較的1の場合は、ポリエテレンイミンが果然処理されていないので逆洗剤によって酵素の大学がほ出して指性の大幅低下が見られた。 実施例2

シート状ポリスルホン製限外は過能(日東電工 (開致、 NTU - 3150)を直径 43 m の円型に打抜き、 健外認過用の選過セルに固定した。

次には酸の多孔質層偶から 0.1 は並ぎのポリアリールアミン水形液(電量平均分子型 10.000. 1分子当りのアミノ拡散約 1750)を 0.2 4/マ の加圧下にて約 30 分間透過させた。

さらに大畝の水を用い、何圧下にて洗浄したの

ち、果協剤として 0.1 重量 5 のヘキサノテレンジ インシアネート水松液を同加圧下にて透透し、多 孔質層に保持されているポリアリールアミンを保 構した。

次に逆沈浄によって水洗を充分に行ない、多孔 質層に保持されないポリアリールでミンを除去し たのち、盆風にて多孔質問例から2.5 放送多のグ ルタルアルデヒド語版(りん酸級荷根 PH 7.0)を 0.1 4/m の加圧下にて透過させ、ポリアリールで ミンの官能基を活性化させた。阿加圧条件下に 洗浄したのち3 4/4 のブロテアーゼ(三共設、コ クラーゼ・SS)のりん放發領版(PH 7.5)耐飲を 0.1 4/m の加圧下、4 ℃にて透過し、共存結合に よって固定化を行ない、本発明の解素固定線を得た。

得られた酵素固定灰をりん酸浸筒液(pH 7.5)にて充分に逆染浄したのち、1 호蓋 5 のカゼイン 存板(りん酸経筒液、pR 7.5)を 0.3 4/a の加 医 下にて速绕的に供給して酵素反応を行ない、 透過 数中の蛋白質分解物をケルダール法、トリクロロ

酢酸化酸により剛定した。透過液はトリクロロ酢酸で化酸を生じず、酸液中の窒素食から算出して0.8 承祉者の適配の低分子ペプチドが連続して10時間透過していることが判明した。

4.図面の簡単な説明

. . .

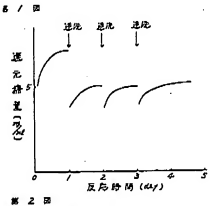
.

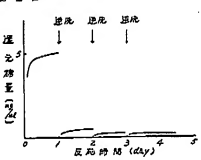
. .

. .

第1図は実施例1にて得られた成素固定膜の活性を測定した結果を示し、第2図は比較例1にて 得られた酵素固定膜の活性を制定した結果である。

> 特許出版人 日来省级工杂株式会社 代表者 颌 唇 五 朝





AND THE CONTROL OF THE SECURE AND ADDRESS OF THE SECURE AND ADDRESS OF THE PROPERTY OF THE SECURE AND ADDRESS.